# METHOD FOR PRODUCING FLUORINE-BASED IONOMER **COPOLYMER**

Patent Number:

JP2001226436

Publication date:

2001-08-21

Application Number: JP20000038704 20000216

Inventor(s):

TATEMOTO MASANAGA

Applicant(s):

DAIKIN IND LTD

Requested Patent:

□ JP2001226436

Priority Number(s):

IPC Classification: C08F216/14; C08F214/18; C08F293/00

EC Classification:

Equivalents:

### **Abstract**

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a sulfonic group-containing fluorine-based ionomer copolymer in a state of being readily purified.

SOLUTION: This method for producing a fluorine-based ionomer copolymer is characterized in that (i) a compound of the following formula (1) [M is an alkali metal or an alkaline earth metal, m is an integer of 1 to 4; n is 0, 1 or 2] is copolymerized with (ii) tetrafluoroethylene and (iii) at least one kind selected from the group consisting of hexafluoropropylene, chlorotrifluorethylene, vinylidene fluoride, perfluoroalkyl vinyl ether (CF2=CFOCF2CF2CF3) and ethylene as a third monomer in the presence of a polymerization initiator.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-226436 (P2001 - 226436A)

(43)公開日 平成13年8月21日(2001.8.21)

(51) Int.Cl.'

識別配号

FΙ

テーマコート\*(参考)

C 0 8 F 216/14

C08F 216/14

4J026

214/18 293/00 214/18

4J100

293/00

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 7 頁)

(21)出願番号

特願2000-38704(P2000-38704)

(71)出願人 000002853

ダイキン工業株式会社

(22)出顧日 平成12年2月16日(2000.2.16) 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号

梅田センタービル

(72)発明者 建元 正祥

大阪府長津市西一津屋1番1号 ダイキン

工業株式会社淀川製作所内

(74)代理人 100065215

弁理士 三枝 英二 (外6名)

最終頁に続く

## (54) 【発明の名称】 フッ素系アイオノマー共重合体の製造法

【課題】スルホン酸基を含有するフッ素系アイオノマー

(57)【要約】

\*【解決手段】(i)下記式(1)

【化1】

共重合体を容易に精製できる状態で得る。

CF,

\*

 $CF_{z}=CF (OCF_{z}CF) O (CF_{z}) O OM$ 

(1)

〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土類金属を示 す。mは1~4の整数を、nは0,1又は2を示す。) で表される化合物と、(ii)テトラフルオロエチレンと、 (iii)第三モノマーとしてヘキサフルオロプロピレン、 クロロトリフルオロエチレン、ピニリデンフルオライ

ド、パーフルオロアルキルビニルエーテル(CF2=CF0CF2C F2CF3)及びエチレンからなる群から選ばれる少なくとも 1種を重合開始剤の存在下に共重合することを特徴とす るフッ素系アイオノマー共重合体の製造法。

(2)

特開2001-226436\*

【特許請求の範囲】 【請求項1】(i)下記式(1) \* (化1)

CF:

 $CF_2 = CF (OCF_2CF) \cdot O (CF_2) \cdot SO_2M$ 

(1)

〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土類金属を示 す。mは1~4の整数を、nは0,1又は2を示す。) で表される化合物と、(fi)テトラフルオロエチレンと、 (iii)第三モノマーとしてヘキサフルオロブロピレン、 クロロトリフルオロエチレン、ピニリデンフルオライ ド、パーフルオロアルキルピニルエーテル(CF2=CFORf ※

1

※(Rfは炭素数1~5のパーフルオロアルキル基を示 す。))及びエチレンからなる群から選ばれる少なくと も1種を重合開始剤の存在下に共重合することを特徴と

10 するフッ素系アイオノマー共重合体の製造法。 【請求項2】(i)下記式(1)

【化2】

CF,

 $CF_2 = CF (OCF_2CF)_0O (CF_2)_mSO_2M$ 

(1)

〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土類金属を示 す。mは1~4の整数を、nは0,1又は2を示す。) で表される化合物と、(ii)テトラフルオロエチレンと、 (iii)第三モノマーとしてヘキサフルオロブロビレン、 クロロトリフルオロエチレン、ビニリデンフルオライ ド、パーフルオロアルキルビニルエーテル (CF2=CFORf (Rfは炭素数1~5のパーフルオロアルキル基を示 す。))及びエチレンからなる群から選ばれる少なくと も1種を重合開始剤及びヨウ素系化合物の存在下に共重 合して、スルホン酸基を含有する含フッ素ポリマー鎖セ グメントBを形成する工程:及び含フッ素ポリマー鎖セ グメントBとテトラフルオロエチレンと、第三モノマー としてヘキサフルオロプロピレン、クロロトリフルオロ エチレン、ビニリデンフルオライド、パーフルオロアル 30 質を除去する方法。 キルビニルエーテル(CF2=CFORf(Rfは炭素数1~5のパ ーフルオロアルキル基を示す。))及びエチレンからな ★

★る群から選ばれる少なくとも1種を重合開始剤の存在下 に反応させ、含フッ素ポリマー鎖セグメントBと異なる 含フッ素ポリマー鎖セグメントAを形成する工程を含

20 む、フッ素系アイオノマーブロック共重合体の製造法。 【請求項3】第三モノマーがヘキサフルオロプロピレン 及び/又はパーフルオロアルキルビニルエーテル(CF2=C FORf (Rfは炭素数1~5のパーフルオロアルキル基を示 す。))である請求項1又は2に記載の製造法。

【請求項4】請求項1又は2に記載の製造法により得ら れたフッ素系アイオノマー共重合体又はフッ素系アイオ ノマーブロック共重合体の溶液又は分散液を限外濾過又 は透析することにより、下記式(1)で表される化合物 の未反応物を回収するとともに低分子量イオン性不純物

[化3]

CF,

 $CF_2 = CF (OCF_2CF) \cdot O (CF_2) \cdot SO_1M$ 

〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土類金属を示 す。mは1~4の整数を、nは0,1又は2を示す。) 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、スルホン酸基を含 有するフッ素系アイオノマー共重合体の製造法に関す る。

[0002]

【従来の技術】フッ素系アイオノマーとしては、ナフィ オン(商標)、フレミオン(商標)などの過フッ素化ポ☆ CF.

☆リマー鎖にスルホン酸基ないしカルボキシル基を結合し た共重合体が知られている。これらは主として食塩電解 に利用されるイオン交換膜として開発され、化学センサ 40 一、分離膜、高分子超強酸触媒をはじめ、燃料電池のブ

(1)

ロトン輸送高分子電解質などとしての利用が検討されて

【0003】このフッ素系アイオノマーとしては、WO 98/43952号パンフレットに下記式(1')

[0004]

[{{4}}

CF2=CF (OCF2CF) OCF1CF2SOM (1') 3

【0005】〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土 類金属を示す。 nは0, 1又は2を示す。〕で表される モノマー(以下、「Sモノマー」と略す)と他のモノマ ーとの共重合体が開示されている。

【0006】しかしながら、他のモノマーがテトラフル オロエチレンの場合、得られる共重合体の水性ディスパ ージョンは特にSモノマーが比較的少ない場合には不安 定であり、特に大量に合成した場合、得られた共重合体 の精製は容易ではなかった。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、容易に精製 可能なフッ素系アイオノマー共重合体の製造法を提供す るものである。

\* [0008]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題に 鑑み検討を重ねた結果、一般式(1)のSモノマーとテ トラフルオロエチレンに加えて第三のモノマーを共重合 させることにより、得られる共重合体の水性ディスパー ジョンの安定性が向上し、得られた三元以上の共重合体 は限外濾過法や透析等により容易に残存モノマー等の低 分子量イオン性不純物質を除去し、精製できることを見 出した。

10 【0009】本発明は、下記の項1~項3に関する。 項1. (i)下記式(1) [0010] 【化5】

CF.

 $CF_{1}=CF (OCF_{1}CF) _{n}O (CF_{2}) _{n}SO_{1}M$ 

(1)

【0011】〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土 類金属を示す。mは1~4の整数を、nは0,1又は2 を示す。〕で表される化合物と、(ii)テトラフルオロエ 20 とするフッ素系アイオノマー共重合体の製造法。 チレンと、(iii)第三モノマーとしてヘキサフルオロブ ロピレン、クロロトリフルオロエチレン、ビニリデンフ ルオライド、パーフルオロアルキルビニルエーテル(CF2 ⇒CFORf(Rfは炭素数1~5のパーフルオロアルキル基を※

※示す。))及びエチレンからなる群から選ばれる少なく とも1種を重合開始剤の存在下に共重合することを特徴

項2. (i)下記式(1) [0012]

[化6]

CF<sub>3</sub>

 $CF_2 = CF (OCF_1CF) \cdot O (CF_2) \cdot SO_3M$ 

【0013】〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土 を示す。〕で表される化合物と、(ji)テトラフルオロエ チレンと、(iii)第三モノマーとしてヘキサフルオロブ ロビレン、クロロトリフルオロエチレン、ビニリデンフ ルオライド、パーフルオロアルキルビニルエーテル(CF2 =CFORf(Rfは炭素数1~5のパーフルオロアルキル基を 示す。))及びエチレンからなる群から選ばれる少なく とも1種を重合開始剤及びヨウ素系化合物の存在下に共 重合して、スルホン酸基を含有する含フッ素ポリマー鎖 セグメントBを形成する工程:及び含フッ素ポリマー鎖 セグメントBとテトラフルオロエチレンと、第三モノマ 40 ーとしてヘキサフルオロプロピレン、クロロトリフルオ ロエチレン、ビニリデンフルオライド、パーフルオロア ルキルビニルエーテル(CF2=CFORf(Rfは炭素数1~5の パーフルオロアルキル基を示す。))及びエチレンから ★

★なる群から選ばれる少なくとも1種を重合開始剤の存在 類金属を示す。mは1~4の整数を、nは0,1又は2~30~下に反応させ、含フッ素ポリマー鎖セグメントBと異な る含フッ素ポリマー鎖セグメントAを形成する工程を含 む、フッ素系アイオノマーブロック共重合体の製造法。 第三モノマーがヘキサフルオロプロビレン及び /又はパーフルオロアルキルビニルエーテル(CF2=CFORf (Rfは炭素数1~5のパーフルオロアルキル基を示 す。))である項1又は2に記載の製造法。

(1)

項4. 項1又は2に記載の製造法により得られたフッ 素系アイオノマー共重合体又はフッ素系アイオノマーブ ロック共重合体の溶液又は分散液を限外濾過又は透析す ることにより、下記式(1)で表される化合物の未反応 物を回収するとともに低分子量イオン性不純物質を除去 する方法。

(1)

[0014]

【化7】

 $CF_2 = CF (OCF_1CF) \circ O (CF_2) \circ SO_3M$ 

CF.

【0015】〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土 を示す。〕 類金属を示す。mは1~4の整数を、nは0,1又は2 50 【0016】

【発明の実施の形態】本発明の方法で用いられる一般式 (1)で表される原料化合物は公知であり、例えばW○ 98/43952号パンフレットに記載の方法により製 造できる。すなわち、下記のスキームに従い、対応する\* \*原料の熱分解により製造できる。 [0017] [化8]

CF. CF. ı 熱分解 MOCOCF (OCF, CF) .O (CF, ) .SO, M (1)

30 る。

CF.  $CF_2 = CF (OCF_2CF) \cdot O (CF_2) \cdot SO_3M$ (II)

【0018】〔式中、Mはアルカリ金属又はアルカリ土 類金属を示す。mは1~4の整数を、nは0, 1又は2 を示す。〕

本発明の共重合体において、一般式(1)で表されるS モノマー、テトラフルオロエチレン(TFE)及び第三モノ マーとしてのヘキサフルオロプロピレン、クロロトリフ ルオロエチレン、ビニリデンフルオライド、パーフルオ ロアルキルビニルエーテル(CF2=CFORf(Rfは炭素数1~ 5のパーフルオロアルキル基を示す。))及びエチレン からなる群から選ばれる少なくとも1種の比率は、Sモ ノマー: TFE: 第三モノマー=5~49モル%: 94~ 50モル%:0.5~20モル%である。ここで、第三 モノマーは生成するポリマー溶液又はポリマー分散液を 安定化するためにTFEに対して必要最小限の量を使用 するのが好ましい。

【0019】本発明の製造法においては、ラジカル開始 源の存在下に容易に共重合して製造することができ、ヨ ウ素系化合物の存在下に共重合することにより、フッ素 系アイオノマーブロック共重合体をも製造することがで きる。このヨウ素系化合物を用いるヨウ素移動重合法自 体は公知である(例えば、髙分子論文集 第49巻第1 0号(1992)765~783頁参照)。

【0020】用いるヨウ素系化合物としては、例えば 1, 3-ジョードパーフルオロプロパン、1, 4-ジョ ロパーフルオロプロパン、1,5-ジョード-2,4-ジクロロパーフルオロペンタン、1,6-ジョードパー フルオロヘキサン、1,8-ジョードパーフルオロオク タン、1、12-ジョードパーフルオロドデカンおよび 1, 16-ジョードパーフルオロヘキサデカンなどのパ ーフルオロアルキレンジアイオダイド、CF,=CF1 やCF、=CFOCF、CF、Iなどの不飽和結合を有す るパーフルオロアルケニルアイオダイド、ジョードメタ ン、1,2-ジョードエタンが挙げられる。これらの化 合物は単独で使用してもよく、相互に組み合わせて使用 50 果がある。こうしてポリマー分子(I-B-A-B-

することもできる。なかでも1、4-ジョードパーフル オロブタンが好ましい。ジョウ素化合物の量は、各モノ マーの合計重量に対して0.01~1重量%である。

【0021】本発明の製造法で使用する重合開始剤は、

20 従来からフッ素系ポリマーの重合に使用されているもの と同じものであってよい。これらの開始剤には有機及び 無機の過酸化物並びにアゾ化合物がある。代表的な開始 剤として、過硫酸塩類、過酸化カーボネート類、過酸化

エステル類などがあり、好ましい開始剤として過硫酸ア ンモニウム (APS) が挙げられる。APSは単独で使 用してもよく、またサルファイト類、亜硫酸塩類、パー フルオロアルキルスルフィン酸塩類のような還元剤と組 み合わせて使用することもできる。重合開始剤の量は、 各モノマーの合計重量に対して0.01~1重量%であ

【0022】ブロック共重合体を製造する場合には、少 なくとも2段階の反応で行われる。

【0023】ブロック共重合体の製造法を、下記の実施 例1の1)段階~4)段階を例に取り説明する。

【0024】実施例の1)段階は、本発明で製造される 共重合体のシード(種)を調製する段階で、この段階に より【一A一】なる低分子量でポリマー鎖末端にヨウ素 を結合したポリマー微小粒子よりなるミセル状溶液(な いしゾル)、場合によりディスパージョンが生成すると ードパーフルオロブタン、1、3-ジヨード-2-クロ 40 考えられる。 ことで発生する微小粒子が次の2)~3) 段階へ移る。この2)段階~3)段階は、Sモノマーの 仕込量が少し異なるが基本的にはSモノマーをできるだ け多く含有したポリマー鎖セグメント-B-を調製す る。生成するポリマーはI-B-A-B-Iとなる。I - A - I の段階でできるだけ多くの微小粒子を作ってお くことにより2)段階~3)段階(これは同じ工程で1 -B-A-B-Iの-B-部分の分子量とポリマー全体 のSモノマー含有量を増加していく過程)の工程で重合 反応速度が本来遅くなるところを減速させないですむ効

1)全体の分子量を増加させてから4)段階に入り、と の段階でいったん3倍に希釈してSモノマーの濃度を低 下させ、1)段階と同程度に設定し、1)段階と同程度 の組成の水不溶性の結晶化可能なポリマー鎖セグメント -A'-を形成させて、結果としてI-A'-B-A-B-A'-Iの形のブロック共重合体とすることができ る。1)段階の-A-も-A'-とほぼ同じ組成を設定 しているが、分子量が小さいため、場合により水溶性と なることもある。

【0025】一般にポリマー鎖セグメントAの分子量は 10 約5000~100万であり、ポリマー得量とヨウ素系 化合物仕込量の比により調節され得る。また、ポリマー 鎖セグメントBとポリマー鎖セグメントA+A'の重量 比は、(98:2)~(5:95)、好ましくは(9 5:5)~(40:60)の範囲で自由に選択できる。 ブロック共重合体全体の分子量は、約5000~約30 0万である。

【0026】得られた共重合体またはブロック共重合体 は、安定な水性ディスパージョンとして得られ、原料で あるSモノマー等の未反応物、及び低分子量のイオン性 20 不純物質(たとえば、重合開始剤やその分解物)を限外 濾過等により容易に除去することができる。

【0027】本発明の共重合体は、Sモノマーとテトラ フルオロエチレンと上記第三モノマーの少なくとも1種 を一定の比率で共重合してもよく、Sモノマーの比率の 高いセグメントと、Sモノマーの比率を順次低減したセ グメントを連結した2以上のブロック共重合体又はグラ フト共重合体であってもよい。グラフト共重合体はヨウ 素系化合物としてCF、=CFCF、CF、Iなどを採用 した場合に得ることができる。

【0028】本発明の方法により製造されるアイオノマ ーは、例えば選択的イオン透過性、立体特異性などのイ オン交換膜、センサー、選択透過膜、触媒、固体電解質 やそれを用いた燃料電池などへの利用に際して有利で特 異な性能を与えうる。

### [0029]

【発明の効果】本発明によれば、強酸性フッ素系高分子 電解質として有用なスルホン酸基を含有するフッ素系ア イオノマー共重合体を容易に精製可能な状態で得ること ができる。特にフッ素系アイオノマーブロック共重合体 40 は、結晶性で結果的にスルホン酸基を含有する含フッ素 ポリマー鎖セグメントをも含むポリマー分子全体を、そ の結晶部分により拘束して成形体の機械的強度を増大す るという効果を有する。

### [0030]

【実施例】以下、本発明を実施例及び比較例を用いてよ り詳細に説明する。

### 参考例1

攪拌翼、温度計、窒素ガス(N,ガス)導入口、還流冷

精留により精製したC1(CF2CFC1)3C1と脱水したジグライ ム4gを入れ、乾燥N,ガスを50m1/分で導入しな がら攪拌下に、粉末状として130℃で2時間加熱脱水 したNaOCOCF(CF3)OCF2CF2SO3Na 240gを湿気を吸収しな いよう注意して素早く仕込み、直ちにマントルヒーター で加熱を開始した。20分後に200℃に達したところ で還流が開始し、さらに5分後に還流冷却管上より放出 されるガス量が急激に増加するのを認めた。約20分程 度反応を継続後、ガスの発生がほぼ見られなくなったと ころでマントルヒーターのスイッチを切り、氷冷浴中で 5分間フラスコを室温まで急冷した。 反応温度は最高で 207℃であった。

【0031】CI(CF2CFCI)3CI中に分散した褐色粒状粉末 をガラスフィルターで濾過し、少量のHCFC225で洗浄 後、風乾して若干着色した粒状粉末を収得した。次に、 該粒状粉末を純水200mlに溶解し、10%NaOH 水溶液で p H = 7 に調整後、再度濾別して濾液を採取し た。フィルター上の白色残渣はNaFであった。濾液を エバポレーターにかけ、水分を蒸発して全体がほぼ湿潤 状態で固化した時点で、いったん5℃の冷蔵庫で1時間 保冷後、ガラスフィルター上に移し、約2時間室温大気 中で減圧濾過処理した。徐々に褐色の液体がしみ出し、 フィルター上には白色結晶性粉末が残存した。得られた 白色結晶性粉末を水から再結晶して目的とするCF2=CFOC F2CF2SO3Na(Sモノマー)を得た。

### 実施例1

- 1) 温度計鞘管、ガス導入管を備えた5Lのステンレス製 耐圧反応槽に純水2L、過硫酸アンモニウム(APS)0.1g、 参考例1で得たSモノマー 60g、1,4-ジヨードパーフル オロブタン0.6gを入れ、攪拌下に内部空間をヘキサフル オロプロピレン(HFP)で微加圧/真空の繰り返しにより 置換後、ヘキサフルオロプロピレンガスにより0.3MPaま で加圧、次にテトラフルオロエチレン(TFE)で1MPaまで 加圧した後、60℃まで昇温した。30分後に圧力は1. 15MPaに達した後、直ぐに圧力降下が始まるので、0.1MP aの圧力低下の後20℃以下まで降温し、放圧していっ たん重合反応を停止した。生成物は透明ディスパージョ ン状である。本段階はいわゆる"種重合"で主として安定 なディスパージョンの核を得ることを目的としている。 2) 1)で生成したディスパージョンにSモノマー 80g、
- APS 0.05gを添加し、pHを7.5に調整後、1)と同じ操作 で重合反応を開始した。60℃に昇温後直ちに圧力降下 が始まるので、8時間後に0.16MPaの圧力低下があった ところで重合を停止したところ、1)と同様に無色透明の ディスパージョンが得られた。
- 3) 2)に続いてSモノマー 50g、APS 0.1gを追加し、2) と同様の重合操作を2回繰り返し、16時間の後に重合 を終了して無色透明のディスパージョン2160gを得た。 このディスパージョンは非常に安定で、塩酸やカリ明礬 却管を付した1リットルのフラスコに300gの新しく 50 溶液などの電解質溶液を添加しても凝析しないので、そ

,



特開2001-226436

(6)

の一部から水分を蒸発させた後十分に乾燥し、これから アセトンで未反応のSモノマーを溶解回収して、物質収 支によりポリマー得量とポリマー中のSモノマー含有量 を算出すると、各々1570及び25.7モル%であった。

4) 3)のディスパージョン330gを純水で3倍に希釈し、APS 0.1gを添加し、1)~3)と同じ反応槽に仕込み、同様の操作で空間をHFPガスで置換後、0.45MPaに加圧し、さらにTFEガスで0.9MPaまで昇圧し、60℃に昇温したところ直ちに圧力降下が始まった。4時間後に0.06MPaの圧力降下があったところで、20℃に降温、放圧して重 10合反応を終了した。生成物は若干白濁した透明なディスパージョンであった。

【0032】このディスパージョンの一部を蒸発乾固し、アセトンで抽出してSモノマーを回収した結果から、ポリマー得量は81gであり、ポリマー中のSモノマー含有量は7.8モル%であった。本ポリマーはブロック共重合体と考えられる。得られたディスパージョンの19F-NMRを図1,視差熱重量分析(DTGA)の結果を図2に示す。ディスパージョンでも19F-NMRスペクトルが得られ、また官能基が503Na型である本発明のポリマーの熱安定性が良好であることが明らかになった。

## 比較例1

HFPをコモノマーとして利用しない以外は、実施例1と 同様にしてTFEとSモノマーの共重合体を得ることがで \* \*きる。得られる2元系共重合体は、生成ディスパージョンが不安定で長時間の重合反応により共重合体の凝析が起こりやすい。また、該2元系共重合体のディスパージョンは不安定であるため、限外濾過法や透析により精製する過程で共重合体の沈降が起こりやすく、限外濾過法や透析による未反応のSモノマーの除去、濃縮が困難である。

#### 実施例2

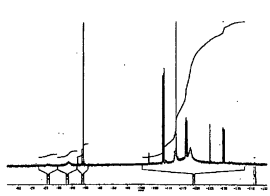
実施例1の1)~4)の各段階で生成するディスパージョンは極めて安定であるため限外濾過法の適用により未反応の残存Sモノマーを回収することができる。アミコン社のCentriprep(登録商標)のセルに実施例1の3)及び4)で生成したディスパージョンを入れ、室温1500Cの遠心分離条件下で処理すると、Sモノマーのみ限外濾過膜を透過する。更にディスパージョンをセルに追加して数回繰り返した後、次に純水を添加しながら同法を継続したところ、Sモノマーはほぼ完全に除去され、かつ、ポリマー濃度が60%の濃縮ディスパージョンを得ることができた。

### 20 【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1で得られたディスパージョンの1°F-NM Rを示す。

【図2】実施例1で得られたディスパーションの視差熱 重量分析(DTCA)の結果を示す。

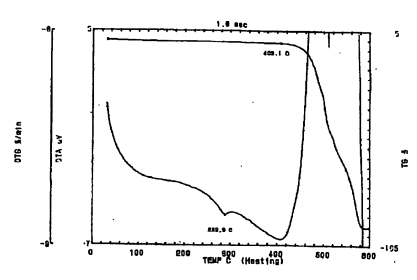
【図1】



(7)

特開2001-226436~





# フロントページの続き

F ターム(参考) 4J026 HA03 HA09 HA12 HA20 HA22 HA23 HA29 HA38 HB03 HB09 HB20 HB22 HB23 HB29 HE01 HE02 4J100 AA02R AC24R AC26Q AC27R AC31R AE38P AE39R BA56P BB07P CA04 CA05 GB12

JA16